# ⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-68641

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

49公開 昭和63年(1988) 3月28日

C 08 J 7/00 7/06

301

7206-4F Z-7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

60発明の名称

ポリイミド成形品の表面処理方法

②特 顧 昭61-211849

願 昭61(1986)9月9日 突出

79発 明 者 松 浦 秀

茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成工業株式会社下

館研究所内

79発 明 老 宮 寺 康 夫

茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成工業株式会社下

東京都新宿区西新宿2丁目1番1号

館研究所内

⑪出 願 人

日立化成工業株式会社

の代 理 人 弁理士 廣 類 章

明細書

1. 発明の名称

ポリイミド成形品の表面処理方法

### 2. 特許請求の範囲

- 1. ポリイミド成形品の裏面を塩基性化合物を 含む溶液で処理した後、シランカップリング 剤で処理し、次いで熱処理することを特徴と するポリイミド成形品の表面処理方法。
- 2. 塩基性化合物がアルカリ金属水酸化物また は四級アンモニウム水酸化物である特許請求 の範囲第1項記載のポリイミド成形品の要面 処理方法。
- 3. シランカップリング剤がアミノシランであ る特許請求の範囲第1項または第2項記載の ポリイミド成形品の表面処理方法。
- 4. シランカップリング剤がメルカプトシラン

である特許請求の範囲第1項または第2項記 載のポリイミド成形品の表面処理方法。

### 3. 発明の詳細な説明

### (産業上の利用分野)

本発明はポリイミド成形品の表面処理方法に関 し、さらに詳しくは、接着力の優れた表面を与え るポリイミド成形品の表面処理方法に関する。

### (従来の技術)

ポリイミド成形品、特にポリイミドフイルムは 電気絶縁材料として広く用いられている。例えば ポリイミドフィルムを銅箔等の金属箔に接着して フレキシブル配線板が製造されており、接着剤と しては特開昭50-34640号公報に示されて いるようにアクリル系接着剤が用いられてきた。 しかし、アクリル系接着剤は耐熱性が低く、ポリ イミドフイルム本来の耐熱性を十分生かしていな かった。そこでポリイミドフィルムの耐然性を生 かすため、ポリイミド接着剤が開発された(例え

ば特開昭61-60755号公報参照)。ところ がポリイミド接着剤は閉環時に水を発生するため、 複雑かつ長時間の乾燥が必要であったり、弾性率 が高いために剝離強さが低い等の欠点がある。接 着力を改善するためにサンドプラスト等でポリイ ミドフィルムの裏面を機械的に粗化したり、プラ ズマ処理等が試みられている(特開昭59-21 8789号公報)。しかし、機械的粗化では接着 力は十分でなく、プラズマ処理では若干の効果は あるものの高価な装置が必要であり、また処理効 果も短時間で低下するという欠点がある。一方、 特公昭 5 2 - 3 6 7 7 8 号公報に示されているよ うに、ポリイミドフィルムをアルカリで処理した 後、アルカリ金属よりもイオン化傾向の小さい金 属塩で再度処理する方法もあるが、この方法では 重金属を使用することや、また特定のポリイミド 接着剤に対しては効果はあるものの、他の多くの ポリイミド接着剤に対して効果が不十分である等 の欠点がある。

トラメチルアンモニウム、水酸化テトラエチルアンモニウム、水酸化テトラブチルアンモニウム等の四級アンモニウム水酸化物が好ましく、特に好ましくは水酸化カリウム、水酸化ナトリウムである。

上記の塩基性化合物を溶解する溶媒としては水、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール等のアルコールおよび水とアルコールの混合溶媒が好ましい。

塩基性化合物を含む溶液中の塩基性化合物の湿度およびポリイミド成形品を処理する温度、時間は望みの処理程度によって決定され、特に限定はされないが、一般的には濃度は 0.1~50 重量%、温度は室温ないし 80 で、時間は 0.1分ないし1時間である。この塩基性化合物を含む溶液によるポリイミド成形品の衰 面処理は、例えばポリイシド成形品を該溶液中に浸漬すること等により行われる。塩基性化合物を含む溶液で処理した後、 やランカップリング剤で処理する前に、塩酸、硫酸、酢酸等の酸溶液で処理してもよい。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明は上記の如き従来技術の欠点を解消し、 簡単な操作および装置で十分な接着力を得ること のできるポリイミド成形品の表面処理方法を提供 せんとするものである。

### (問題点を解決するための手段)

本発明のポリイミド成形品の表面処理方法は、 ポリイミド成形品の表面を塩基性化合物を含む溶 液で処理した後、シランカップリング剤で処理し、 次いで熱処理することを特徴とする。

本発明方法において用いられるポリイミド成形 品はフイルムの他、フレキシブル印刷配線板、積 層板等、ポリイミド樹脂が表面に露出しているも のであればよい。またポリイミドとしては、ポリ アミドイミド、ポリエーテルイミド、ポリエステ ルイミド等、イミド構造を含むものであればよい。

本発明方法に用いられる塩基性化合物としては、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチ ウム等のアルカリ金属水酸化物、および水酸化テ

本発明方法に用いられるシランカップリング初 としては、ビニルトリメトキシシラン等のビニル シラン、ィーグリシドキシプロピルトリメトキシ シラン等のエポキシシラン、ァーメルカプトプロ ピルトリメトキシシラン等のメルカプトシラン、 r-アミノプロピルトリエトキシシラン、N-フ ェニルーィーアミノプロピルトリメトキシシラン、  $N-\beta$  (アミノエチル) r-アミノプロピルトリ メトキシシラン、N-β (アミノエチル) r-ア ミノプロピルメチルジメトキシシラン、ァーウレ イドプロピルトリエトキシシラン、N-ベンジル ー r - アミノ プロピルトリメトキシシラン、アミ・ ノエチルアミノメチルフェネチルトリメトキシシ ラン、p-アミノフェニルトリメトキシシラン、 トリメトキシシリルプロピルジェチレントリアミ ン、1-トリメトキシシリル-2-(アミノメチ ル)フェニルエタン等のアミノシランが用いられ るが、中でもメルカプトシランおよびアミノシラ ンが好ましく、ァーメルカプトプロピルトリメト キシシラン、ァーアミノプロピルトリエトキシシ

ランが特に好ましい。

シランカップリング剤による処理は、塩基性化合物を含有する溶液による処理後行われ、例えばポリイミド成形品をシランカップリング剤溶液中に浸漬すること等により行われる。

シランカップリング剤を溶解する溶媒としては、水、アルコール、アセトン、酢酸エチル、トルエン等、シランカップリング剤を溶解するものであれば何でもよいが、水、アルコール、アセトンが中でも好ましい。

シランカップリング剤溶液中のシランカップリング剤の湿度は、特に限定はされないが、0.01~30重量%が特に好ましく、0.1~5重量%が特に好ましい。0.01重量%未満の湿度ではシランカップリング剤処理による効果が乏しく、また30重量%を超えても効果が弱くなる。処理する温度、時間は特に制限はないが、一般的には室温で0.5~10分浸漬すれば十分である。

シランカップリング剤による処理後、熱処理を 行うが、熱処理の温度および時間はシランカップ

ーメルカプトプロピルトリメトキシシラン5%アセトン溶液に室温で30秒間浸漬した後、200 でで10分間加熱処理して乾燥した。

3, 3'、4、4'ーペンゾフェノンテトラカ ルポン酸二無水物 6 4.4 g、m-トルイレンジア ミン1 2.2 g、ピス [.4 - (3 - アミノフェノキ シ) フェニル] スルホン43.2gをN-メチルピ ロリドン480gに溶解し、180℃で6時間加 然した後、N, N'-ジフェニルメタンピスマレ イミド11.3gを溶解したワニスをガラス板上に 流延し、80℃10分間乾燥したのち、ガラス板 より剝離し、鉄枠にとめて200℃1時間乾燥し てポリイミド接着フィルムを得た。前述の表面処 理したカプトンの処理面上にポリイミド接着フィ ルムと35μm 片面粗化鋼箔を重ねて275で5 Okg/cdで30分間プレスして銅張基板を得た。 この銅張慈板のカプトンとポリイミド接着フイル ム間の90°引き剝がし強さは0.94kg/コであ った。結果を表しに示す。

リング剤溶液の溶媒を乾燥できる条件以上が必要であり、一般的には 8 0 で以上の温度で 1 ~ 6 0 分間行うことが好ましい。特に好ましくは 1 5 0 ~ 2 5 0 での温度で 5 ~ 2 0 分間行う。

上記のようにして処理したポリイミド成形品は、 処理面にポリイミドまたはポリアミド酸ワニスを 塗布し、乾燥した後、その上に希望の被着体を重 ねて加圧、加熱するか、ポリイミド成形品の処理 面上に順次ポリイミド接着剤フイルムと被着体を 重ねて加圧、加熱することによって、希望の被着 体と強固に接着することができる。

#### (実施例)

以下に実施例を示して本発明を更に詳細に説明 するが、本発明の範囲はこれら例によって何ら限 定されるものではない。

#### 実施例1

カプトン200H (デュポン社製、50 μm ポリイミドフイルム) を水酸化カリウム30%水溶液に窒温で10分間浸漬後、水洗した。つぎに r

#### 比較例1~3、実施例2~11

妻1に示した条件以外は実施例1と同様に処理 したカプトンを用いて実施例1と同様にして網張 基板を作製し、カプトンとポリイミド接着フィル ム間の90・引き剝がし強さを測定した。結果を 妻1に示す。

## 以下余白

表1

項目	KOR浸漬時間	シランカップリング剤		乾燥温度	引き剝がし強さ
No.	( <del>S)</del> )	種類	濃度(重量%)	(3)	(kg/cm)
比較例1		-	_	250	0.04
比较例2	1 0	1		250	0.04
<b>比較例</b> 3	-	A	1	250	0.07
実施例1	1 0	s	5	200	0.94
実施例2	10	A	1	250	0.40
実施例3	3 0	A	1	250	0.80
実施例4	10	A	5	250	0.33
実施例5	1 0	Α	0.1	250	0.11
実施例6	1 0	Α	1	200	0.83
実施例7	1 0	Α	5	300	0.21
実施例8	5	A	1	250	0.35
実施例9	1 0	s	5	300	0.31
実施例10	1 0	s	1	150	0.10
実施例11	1 0	A	1 0	300	0.10

シランカップリング剤 A:7-アミノプロピルトリエトキシシラン S:7-メルカプトプロピルトリメトキシシラン

# 実施例12~15

カプトン100日を水酸化ナトリウム 5 %水溶液に 5 0 でで 2 0 分間浸漬した後、水洗し、 5 %塩酸に 5 分間浸漬し、水洗した。次に表 2 に示したシランカップリング剤 1 %水溶液に室温で 1 分間浸漬した後、 2 5 0 でで 2 0 分間熱処理し、乾燥した。この表面処理したカプトンを用いて実施例 1 と同様にして網張基板を作製し、カプトンとポリィミド接着フィルム間の 9 0・引き剝がし強さを測定した。結果を表 2 に示す。

以下余白

# 表 2

No.	カップリング剤	引き剝がし強さ (kg / cm)			
実施例12	В	0.10			
実施例13	С	0. 1 5			
実施例14	D	0. 2 1			
実施例15	E	0.12			

B : O-NHCH + CH + CH + Si (OCH +) +

C : HaNCHaCHaNHCHaCHaCHaS1 (OCHa) a

D : HaNCONHCHaCHaCHaSi (OCHaCHa) a

E: O-CH NHCH CH CH CH Si (OCH 2) 2

# (発明の効果)

本発明方法によれば複雑な操作、高価な装置等 を要さず、接着力の優れた表面を有するポリイミ ド成形品を得ることができ、その工業的価値は大 である。

代理人 弁理士 废湘 章